⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 192703

⑤ Int.Cl.⁴ A 61 K

7/00 7/48 識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)8月10日

7306-4C 6971-4C

審査請求 有 発明の数 1 (全8頁)

❷発明の名称 皮膚外用剤

②特 願 昭62-24391

②出 願 昭62(1987)2月4日

⑫発 明 者 余 田 好 孝 千葉県船橋市印内3丁目20-1

⑫発 明 者 旭 正 彦 東京都文京区大塚 4 丁目34-2

⑫発 明 者 鈴 木 敏 幸 千葉県市川市本北方1丁目5-8

②出 願 人 花 王 株 式 会 社 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

邳代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

明 細 誊

1. 発明の名称

皮膚外用剤

- 2 特許請求の範囲
 - 1. 次の成分(A)及び(B)、
 - (A) 一般式(I)

$$R^{1}-C-NH$$
 $|| i |$
 $O CH-CH_{2}-OH$
 $|| i |$
 $R^{2}-CH-OH$

(式中、R¹及びR²は1個以上の水酸基が置

換することのある炭素数10~26の直鎖若

しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水

素基を示す)

で表わされるセラミド又はその類似構造物質

の一種又は二種以上、

(B) コレステロール、コレステロール脂肪酸エ

ステル、脂肪酸、トリグリセリド、セレブロ シド又はリン脂質の一種又は二種以上、

を含有することを特徴とする皮膚外用剤。

- 2. (A) 成分と(B) 成分の配合比が、重量比で8: 2~2:8である特許請求の範囲第1項記載 の皮膚外用剤。
- 更に界面活性剤を含有する特許請求の範囲
 第1項記載の皮膚外用剤。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は皮膚外用剤、更に詳しくは、角層の水分保持力を高め、肌あれを改善することのできる皮膚外用剤に関する。

〔従来の技術〕

従来、肌にうるおいを与え、肌を柔軟にす

るには、角質層の水分が重要であることが知られている。そして、当該水分の保持は、角質層に含まれている水溶性成分、すなわち遊離アミノ酸、有機酸、尿素又は無機イオンによるものであるとされ、これらの物質は単独であるいは組合せて薬用皮膚外用剤あるいは化粧料に配合して、肌あれの改善又は予防の目的で使用されている。

また、これとは別に水と親和性が高い多くの保湿性物質が開発され、同様の目的で使用されている。

[発明が解決しようとする問題点]

しかしながら、これらの保湿性物質は、皮膚に適用した場合、その作用は、皮膚角質上にあつて水分を角質に供給するというもので、

(A) 一般式(I)

$$R^1 - C - NH$$

$$0 \quad CH - CH_2 - OH$$

$$R^2 - CH - OH$$
(1)

(式中、R¹及びR²は1個以上の水酸基が置換することのある炭素数10~26の直鎖若しくは分粧鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す)

で表わされるセラミド又はその類似構造物質 の一種又は二種以上、

(B) コレステロール、コレステロール脂肪酸エステル、脂肪酸、トリグリセリド、セレプロシド又はリン脂質の一種又は二種以上、を含有することを特徴とする皮膚外用剤を提供するものである。

本発明で使用されるセラミド(i)は公知の化

しかもその効果は一時的であり、根本的に角質層の水分保持能力を改善し、肌あれを本質的に予防あるいは治癒させるというものではなかつた。

〔問題点を解決するための手段〕

斯かる実情において、本発明者らは上記問題点を解決すべく角質細胞間脂質に注目して鋭意研究を行つたところ、セラミド又はその類似構造物質及び角質細胞間に存在する脂質を組合せたものが角質層の水分保持能力を根本的に改善する効果を奏すること、そして上記温合物に界面活性剤を併用するとその効果を更に増大できることを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は次の成分(A)及び(B)

合物である。また、その類似構造物質とは、 2 本の長鎖炭化水素基とそれらの間に OH 基 とアミド基とを有し、かつ当該分子が一平面 上の立体配座をとることのできる脂質誘導体 を言う。かかる類似構造物質としては、例え ば次の一般式(I)で表わされるアミド誘導体が 挙げられる。

(式中、 R³ は炭素数 1 0 ~ 2 6 の直鎖若しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基、R⁴ は炭素数 9 ~ 2 5 の直鎖若しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す)

このアミド誘導体(I)は新規な化合物である

が、公知の方法〔例えば、ポリッシュ・シャーナル・オブ・ケミストリー(Pol.J.Chem.)
52,1059(1978);同52,1283(1978)
;特開昭54-117421号、同54-144308
号、同54-147937号公報〕に単じて製造することができる。すなわち、次に示される反応式に従つて、グリシシルエーテルとエタノールアミンから得られる化合物(画)を脂肪酸メチルエステルと反応させることによつて製造することができる。

(式中、 R³は1個以上の水酸基が置換することのある炭素数1~25の直鎖若しくは分較 鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す) で表わされるものが最も好ましいが、3位エステル基が残存しているものであれば如何な る誘導体も使用できる。

脂肪酸としては一般式(11)

$$R^{\bullet}$$
 - COOH (W)

(式中、R[®]は1個以上の水酸基が置換すると とのある炭素数1~25の直鎖若しくは分肢 鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す) で表わされるものが使用できるが、炭素数 14~18の直鎖の飽和若しくは不飽和の脂 防酸が最適である。

トリグリセリドとしては一般式 (E)

(式中、 R^a 及び R^a は前配と同じ) コレステロールとしては、次式(ff)

で表わされるものが最も好ましいが、3位水 酸基が残存しているものであれば如何なる誘 導体も使用できる。

コレステロール脂肪酸エステルとしては**、** 式(V)

$$\mathbf{R}^{\mathbf{c}} - \mathbf{c} - \mathbf{o} \qquad (v)$$

(式中、 R^T、R^B、R^Bは1個以上の水酸基が置換することのある炭素数1~25の直鎖若しくは分粧鎖の飽和若しくは不飽和の炭化水素基を示す)

で表わされるものが使用できる。

セレプロシドは、前記式(I)のセラミドに糖 が付加した複合脂質であり、一般式(VE)

$$R^{1} + C - NH$$

$$0 \quad CH + CH_{z} - OH$$

$$R^{2} - CH - OX$$
(WE)

(式中、 X はグルコース、ラクトース等の積 を示し、 R¹、R² は前配と同じ) で表わされる。

リン脂質には、大別するとグリセリン誘導体であるグリセロリン脂質とセラミド誘導体であるスフインゴリン脂質があるが、本発明にはその何れに含まれるものも使用できる。

本発明の皮膚外用剤への(A)成分及び(B)成分の配合比は、重量比で8:2~2:8が好ましい。これらを配合するには、両者を上配比率で混合して一旦加熱溶解後冷却してペースト状あるいは固体状としたものを他の成分に添加するのが好ましいが、またそれぞれを別個に添加してもよい。

成分(A) と成分(B) の混合物の本発明皮膚外用 剤への配合量は、特に制限されないが、通常 乳化型の皮膚外用剤の場合には全組成の 0.0 1

タン脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセライド、グリセリルエーテル等が挙げられる。その中でも、次の一般式(E)

(式中、R¹⁰ は炭素数8~24のアルキル基を示す)

で表わされるグリセリルエーテル、 就中 R¹⁰ が 次式(X)

$$CH_{2} - (CH_{2})_{p} - CH - (CH_{2})_{q} - (X)_{CH_{2}}$$

(式中、pは4~10の整数、qは5~11 の整数を示し、p+q=11~17でp=7、 q=8を頂点とする分布を有する) で表わされるものが特に好ましい。 ~ 6 0 重量%(以下単に%で示す)、特に 0.1~3 0%が好ましく、またスクワラン等 の液状炭化水素を基剤とする油性の皮膚外用剤の場合には1~9 0%、特に5~5 0%が 好ましい。

本発明の効果を更に増大するために併用される界面活性剤としては、非イオン界面活性剤、腐イオン界面活性剤、両性界面活性剤の何れをも使用できるが、就中非イオン界面活性剤が好適である。

非イオン界面活性剤としては、例えばポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビ

界面活性剤の配合量は、全組成の 0.01~ 20%、特に 0.1~5%が好ましい。

本発明の皮膚外用剤は、その使用形態において、薬用皮膚外用剤と化粧料に大別される。

薬用皮膚外用剤としては、例えば薬効成分を含有する各種軟膏剤を挙げることとができる。 軟膏剤としては、油性基剤をベースを心がする。 の、油/水、水/油型の乳化系基的。のは水ののいずれであつてもよいは、値を対しては、例えばは、型の力でもよいはである。 ができまいたができまいはできまいます。 ができまいたができまいます。 ができまいたができまいます。 ができまいたができまいます。 ができまれる。 ができたれる。 ができたな、 ができた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができたまた。 ができた。 ができたまた。 はできたまたまたまた。 はできたまた。 はできたまた。 はできたまた。 はできたまた。 はできたまた。 はできたまたまたまたまた。 はできたまたまた。 はできたまたまた。 はできたまたまたまた。 はできたまたまた。 はできたまた。 はできたな。 はできたまた。 はできたまた。 はできたまた。 はできたな。 はできたな。 はできたな。 はできたな。 はできたな。 はできたな。 はできたな。 はで することができる。

また、化粧料として使用する場合は、必須成分の他に化粧料成分として一般に使用されている油分、保湿剤、紫外線吸収剤、アルコール類、キレート剤、 pH 調整剤、防腐剤、増粘剤、色素、香料等を任意に組合せて配合することができる。

化粧料としては、種々の形態、例えば水/油、油/水型乳化化粧料、クリーム、化粧乳液、化粧水、油性化粧料、口紅、ファウンデーション、皮膚洗浄剤、ヘアートニック、整髪剤、養毛剤、育毛剤等の皮膚化粧料とすることができる。

〔作用〕

本発明皮膚外用剤における、成分(4)と成分

R' = C₁₅H₃₁ のもの〕(Ia) の合成:

提择装置、滴下漏斗、温度計、還流冷却器
および窒素導入管を備えた5 4 4 ツロフラス
コにエタノールアミン1 6 3 7 ** (2 6.8 モ
ル) および、エタノール3 2 7 ** (7.11 モ
ル)を入れ、窒素雰囲気下で80℃に加熱提
拌しつつ、これにヘキサデシルグリンジルエ
ーテル400**(1.34 モル)を3時間かけ
て満下した。滴下終了後、更に同条件下30
分間加熱提拌したのち、蒸留をとりつけ、エタノールおよび、未反応のエタノールアミンを滅圧下に留去(7 9 ~ 8 1 ℃/20 Torr)した。80℃/20 Torr で加熱提拌しつつ、これに、ヘキサデカン酸メチル3623 ** (1.34 モル)を3時間かけて滴下した。滴

(B) の混合物の作用機構の詳細は完全には解明されていないが、これが角質細胞間で水とともに脂質2重層を構築して、角質層の水分保持機能を発揮するものと考えられる。

〔発明の効果〕

本発明皮膚外用剤は、このような作用を有する成分(A)と成分(B)の混合物を含有するものであるため、肌あれに対して優れた改善及び・予防効果を発揮することができる。

〔寒施例〕

次に参考例及び実施例を挙げて説明する。 参考例1

N-(2-ヒドロキシ-3-ヘキサデシロキシプロピル) - <math>N-2-ヒドロキシエチルヘキサデカナミド (式(3)において、 $R^3=C_{10}H_{3.8}$ 、

下終了後、更に同条件下、1時間加熱提拌することにより、淡黄色の粗生成物8019を得た。これをヘキサンから1回、エタノールから2回再結晶することにより、無色粉末の目的化合物(Ia)6499(収率81%)を得た。

実施例1

成分(A)と成分(B)の混合物の調製:

化合物 (Ia) を 6 0 重量%、コレステロール (式(II)) を 4 0 重量%となるようにガラスネシロのサンプル瓶に計量する。サンプル瓶をヒーテイング・プロック等を用いて 1 5 0 でとなるように加熱する。加熱して (Ia) 及びコレステロールが完全に答解したら、加熱を終了し、空気中で放冷してペースト状態の

混合物を得る。

実施例2

ワセリンに実施例1で得た混合物を(Ia) が15重量%、コレステロールが10重量% になるように添加配合して調製した皮膚外用 剤(本発明品1)、ワセリンに上記混合物を (Ia) が15重量%、コレステロールが10 重量%になるように加え、更にグリセリルエ ーテル〔式(E) 中 R10 が式(X)のもの〕4 重量 %を配合して調製した皮膚外用剤(本発明品 2)、並びにワセリン(対照)を用い、下記 方法により皮膚コンダクタンス及び肌あれに ついて評価した。結果を第1表に示す。

(試験方法)

冬期に頬部に肌あれを起こしている20~

定した。スコアは平均値±標準偏差で示した。

スコア	肌あれ判定
0	肌あれを認めない
1	かすかに肌あれを認める
2	肌あれを認める
3	ややひどい肌あれを認める
4	ひどい肌あれを認める

(結果)

第 1 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品1	3 0 ± 4.0	1. 0 ± 0. 2
本発明品 2	4 5 ± 5.0	0.6 ± 0.2
ワセリン	6 ± 0.9	2.8 ± 0.7

~50才の女性10名を被験者とし、左右の 類に異なるサンプルを毎日1回2週間急布す る。 2 週間の塗布が終了した翌日に次の項目 につき試験を行なつた。

(1) 皮膚コンダクタンス

37℃の温水にて洗顔後、温度20℃、湿 度40%の部屋で20分間安静にした後、角 質層の水分含有量を皮膚コンダクタンスメー ター(IBS 社製)にて測定した。コンダクタ ンス値は値が小さいほど皮膚は肌あれし、5 以下ではひどい肌あれである。一方との値が 20以上であれば肌あれはほとんど認められ たいっ

(2) 肌あれスコア

肌あれを肉眼で観測し、下記基準により判

実施例3

化合物 (Ia) と、式(n)で示されるコレステ ロールと、ステアリン酸〔式(V)で、 R* = C17 H33 のもの〕を第2表に示すよりに配合し た水中油型乳化化粧料を製造し、実施例2と 同様な方法を用いて、皮膚コンダクタンス及 び肌あれについて評価した。結果を第3表に 示す。

以下余白

(重量%)

乳化化粧料 組成	本発明品2	比較品 1
クリセリルエーテル 〔式(x)中 R ¹⁰ が式(x)のもの〕	2.0	2.0
モノセチルリン酸アルギニン	1.0	1.0
ポリオキシエチレン (60) 便化 ヒマシ油	1. 0	1. 0
ミリスチン酸オクチルドデシル	1 5.0	1 5.0
スクワラン	1 5.0	1 5.0
ステアリン酸 〔式(M)中 R ⁶ =C ₁₇ H ₃₃ 〕	2.0	-
化合物(1a)	3.0	-
コレステロール	5. 0	_
水	パランス	パランス
	!	

ンピーダンス及び肌あれについて評価した。 結果を第5表に示す。

第 4 表

(重量%)

乳化化粧料	本発明品3	比較品 2
組成	4-36-37 HR 3	, 10 - 10 min 2
グリセリルエーテル 〔式(X)中 R ¹⁰ が式(X)のもの〕	2.0	2.0
モノセチルリン酸アルギニン	1. 0	1. 0
・ ポリオキシエチレン (60) 硬化ヒ マシ油	1. 0	1. 0
スクワラン	2 0.0	2 0.0
2-エチルヘキサン酸トリグリセ リド	1. 0	_
ステアリン酸	1. 0	_
コレステロールイソステアレート	0. 5	_
セラミド	5. 0	-
ワセリン	4.0	4.0
水	適量	適量

第 3 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品 2	25±4.0	1.0 ± 0.2
比較品1	6.5 ± 1.0	2.1 ± 0.5

実施例 4

式(1)で示されるセラミド〔牛脳セラミド (フナコシ楽品株式会社製)〕、コレステロ ールイソステアレート (式(V)中の Rº が式(X)で 示されるもの]、ステアリン酸〔式(M)で R* $= C_{17}H_{ss}$ のもの〕、2 - エチルヘキサン酸トリグリセリド (式 (W) 中 R7 = R8 = R9 = CH,-(CH₂),-CH-CH₂ のもの〕を第4表に示 CH . - CH . すように配合した水中油型乳化化粧料を製造 し、実施例2と同様な方法を使つて、皮膚イ

第 5 表

	皮膚コンダクタンス	肌あれスコア
本発明品3	23 ± 3.5	1.1 ± 0.3
比較品 2	7.5 ± 2.0	2.3 ± 0.4

実施例5

皮膚外用剤(油性軟膏)	
<組成>	
(1) ワセリン	30.0 (重量%)
(2) セラミド(1)	1 0.0
(3) コレステロール	3.0
(4) コレステロールイソステアレート	2.0
(5) ステアリン酸	4.0
(6) オリプ油	全体が100となる量
(7) セーメントール	0.3

特開昭63-192703 (8)

30℃まで冷却したのを容器に充填して乳液

(8) カンフル	0.3	グルコセレブロシド(牛脳抽出物)	0.5
<製造法>		モノステアリン酸ソルピタン	0.5
(1)、(7)~(8)を混合し	加熱溶解したものに、	POE(60) 硬化ヒマシ油	1.0
別途(2)~(6)を混合し加	熱溶解したものを加え、	水相成分:	
均一に混合し、室温付	近まで冷却することに	グリセリン	1.0
より油性軟膏を調製し	た。	プロピレングリコール	1.0
実施例 6		メチルパラペン	0.3
化粧料(乳液)		香 料	0.1
<組成>		精製水	全体を100とする』
油相成分:		<製造法>	
マカデミアンナツツ 油	20(重量%)	油相成分を混合し、加熱溶	解して70℃に
スクワラン	5.0	保つ。水相成分も同様に70	でで加熱混合し、
ステアリン酸	1.0	との水相成分に前述の油相部	を加えて乳化機
化合物(Ia)	1.0	にて乳化する。乳化物を熱交	換機にて終温

を調製した。

大豆リン脂質

以上

0.5